



FUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 93112378.0

(f) Int. Cl.5: A61K 49/00

2 Anmeldetag: 01.02.89

12

Diese Anmeldung ist am 03 - 08 - 1993 als Teilanmeldung zu der unter INID-Kode 60 erwähnten Anmeldung eingereicht worden.

- Priorität: 05.02.88 DE 3803972 05.02.88 DE 3803971
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16.03.94 Patentblatt 94/11
- Veröffentlichungsnummer der früheren Anmeldung nach Art. 76 EPÜ: 0 398 935
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

- Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Müllerstrasse 170/178 D-13353 Berlin(DE)
- Gleseler Strasse 27 D-10713 Berlin(DE) Erfinder: Heldmann, Dieter, Dr. Krefelder Strasse 3 D-10555 Berlin(DE) Erfinder: Fritzsch, Thomas, Dr. Elisenstrasse 2 D-12169 Berlin(DE) Erfinder: Rössling, Georg, Dr. Oranlenburger Chaussee 60 c D-13465 Berlin(DE) Erfinder: Slegert, Joachim, Dr. Menzelstrasse 26 D-12157 Berlin(DE) Erfinder: Speck, Ulrich, Prof. Benediktiner Strasse 50 D-13465 Berlin(DE)

(2) Erfinder: Steln, Michael, Dr.

- (A) Ultraschallkontrastmittel, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Diagnostika und Therapeutika.
- Die Erfindung betrifft gas- bzw. flüssigkeitshaltige Mikropartikel auf der Basis von Amvlosen. Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Diagnostika.

Die Erfindung betrifft Mikropartikel nach dem Oberbegriff des Patentanspruchs 1, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Diagnostika und Therapeutika.

Es ist bekannt, daß durch periphere Injektion von Lösungen, die feine Gasblasen enthalten, cardiale Echokontraste erzielt werden können [Roelandt J, Ultrasound Med. Biol. 8: 471-492, (1982)]. Diese Gasblasen werden in physiologisch verträglichen Lösungen, z.B. durch Schütteln, andere Agitation oder durch Zusatz von Kohlendioxid erhalten. Sie sind jedoch hinsichtlich Anzahl und Größe nicht standardisiert und können nur unzulänglich reproduziert werden. Auch sind sie in der Regel nicht stabilisiert, so daß ihre Lebensdauer gering ist. Ihre mittleren Durchmesser liegen meist über Erythrocytengröße, so daß keine Lungenkapillarpassage mit nachfolgender Kontrastierung von Organen wie linkes Herz, Leber, Niere oder Mitz möglich ist. Darüber hinaus eignen sie sich nicht für Quantifizierungen, da sich das von ihnen erzeugte Ultraschallecho aus mehreren, nicht voneinander zu trennenden Prozessen wie Blasenentstehung, Koaleszenz und Auflösung zusammensetzt. So ist es z.B. nicht möglich, mit Hilfe dieser Ultraschall-Kontrastmittel über die Messung des Kontrastverlaufs im Myokard Aussagen über die Transitzeiten zu gewinnen. Hierzu sind Kontrastmittel notwendig. deren Streukörper keiner eigenen Kinetik unterlie-

Daneben gibt es Ultraschallkontrastmittel in Form von Partikeln [Ophir, Gobuty, McWhirt, Maklad, Ultrasonic Backscatter from Contrast-producing Collagen Microspheres, Ultrasonic Imaging 2: 66-67, (1980)]. Ferner werden [Ophir, McWhirt, Maklad, Aqueous Solutions as Potential Ultrasonic Contrast Agents, Ultrasonic Imaging 1: 265-279. (1979) sowie Tyler, Ophir, Maklad, In-vivo Enhancement of Ultrasonic Image Luminance by Aqueous Solutions with High Speed of Sound, Ultrasonic Imaging 3: 323-329, (1981)] Lösungen höherer Dichte als Ultraschall-Kontrastmittel eingesetzt. Es ist auch bekannt, Emulsionen als Ultraschall-Kontrastmittel zu verwenden [Mattrey, Andre, Ultrasonic Enhancement of Myocardial Infarction with Perfluorcarbon Compounds in Dogs, Am. J. Cardiol 54: 206-210, (1984)].

Es hat sich gezeigt, daß die gasfreien Kontrasmittell insgesamt nur eine geringe Effizienz besitzen. Die gashaltigen Zubereitungen haben den Nachteil einer nur geringen in-vivo Stabiliät. Darbber hinaus ist die Größe der Gabbasen melstens nicht standardisierbar. Ausreichende Kontrasteffekte sind im arteriellen Geläßsystem nach peripher veröser injektion in aller Regel nicht möglich.

In den EP-A 2 123 235 und 0 122 624 werden Gasbläschen enthaltende Ultraschall-Kontrastmittel beschrieben, die die Lungenkapillaren passieren können und damit den gewünschten Kontrasteffekt bewirken.

Die EP-A2 0 224 934 beschreibt Ultraschalt-Kontrastmittel in Form von gasgefüllten Gelatineoder Albuminhohlkörpern. Nachteilig ist jedoch die Verwendung von körper-fremden oder denaturierten körpereigenen Eiseiden wegen des damit verbundenen allergenen Risikos.

Mit keinem der bisher bekannten Ultraschall-Kontrastmittel gelingt eine Organdarstellung mit ausreichender Signalintensität durch selektive Anreicherung nach i.v. Gabe. Quantifizierungen sind daher z.Zt. nicht möglich.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Ultraschall-Kontrastmittel auf der Basis von Mikropartikeln herzustellen, die neben bestimm- und reproduzierbaren Volumina eine erheblich längere Lebensdauer als bisher bekannt aufweisen, gute Verträglichkeit ohne allergenes Potential besitzen und intrazellulär in RES und damit auch in der Leber oder Milz angereichert werden können.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch Mikropartikel, die aus Amylosen und einem Gas und/oder einer Flüssigkeit mit einem Siedepunkt unter 60 °C bestehen, gelöst.

Stärke oder Stärkederivate können ebenso in den Mikropartikeln enthalten sein. Als geeignet haben sich Amylosen erwiesen, da sich diese Stärkederivate durch gute Wasser-löslichkeit und der Fähigkeit zur Bildung von Einschlußverbindungen auszeichnen.

Als besonders geeignete Amylosen sind die Cyclodextrine und deren Derivate, beispiels-weise α -, β -, und γ -Cyclodextrin zu nennen.

Die Mikropartikel enthalten Gase und/oder Flüssigkeiten mit einem Siedepunkt unter 60 °C in freier oder gebundener Form. Die Verwendung eines Gas-Filüssigkeits-Gemisches in den Ultraschall-Kontrastmitteln ist obenfalls möglich.

Als Gase können beispielsweise Luft, Stickstoff, Edelgase, Wasserstoff, Kohlendioxid, Ammoniak, Sauerstoff, Methan, Ethan, Propan, Butan, Ethylen oder andere Kohlenwasserstoffe oder deren Gemische verwendet werden.

Als einschließbars Flüssigkeiten werden bevorzugt 1.1-Dichlorethylen, 2-Methyl-2-buten, Isopropylchlorid, 2-Methyl-1.3-butaden, 2-Butin, 2-Methyl-1-buten, Dibromdifluormethan, Furan, 3-Methyl-1-buten, Sispentan, Dishylether, 3.3-Dimethyl-1-butin, Dimethylaminoaceton, Propylenoxid, N-Ethylmethylamin, Brommethan, N-Ethyldimethylamin, Methylenchlorid, Pentan, Cyclopentan, 2.3-Pentalden, Cyclopenten oder deren Gemische verwendet.

Mit Vorteil können die Mikropartikel auch Substanzen mit niedrigen Dampfdrücken und/oder niedrigen Siedepunkten, insbesondere ätherische Öle enthalten. Besonders vorteilhaft ist es, die aus Amylosen bestehenden Mikropartikel mit einer Matrix, insbesondere polymerer Struktur zu umhüllen.

Durch Zugabe osmotisch aktiver Substanzen, beispielsweise Kochsalz, Galaktose, Glukose, Fruktose, kann die physiologische Isotonie eingestellt werden.

Die vorstehend beschriebenen Ultraschall-Kontrastmittel können sowohl für diagnostische als auch für therapeutische Verfahren verwendet wer-

Die Applikation der Mittel erfolgt beispielsweise durch Injektionen.

Die Erfindung wird durch folgende Beispiele erläutert:

Beispiel 1

β-Cyclodextrin-Isopentan-Einschlußverbindung

100 ml gesättigte 8-Cyclodextrin-Lösung (1,8 %)g) wird auf 10 °C geküht und mit 3 ml ilsopentan versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschalltod wird der entstehende schwerfösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriehrtocknen und Fitteren wird der Nieder-schlag in kristalliner Formerhalten. Isopentangehalt nach GC-Bestimmung: 0,26 %.

Beispiel 2

β-Cyclodextrin-2-Methyl-2-buten-Einschlußverbindung

100 ml gesättigte A-Cyclodextrin-Lösung (1.8 kig) wird auf 10 °C gekühlt und mit 3 ml 2-Methyt-2-buten versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entste-hende schwerißstiche Komplex ausgefällt. Unch Gefriertrocknen und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten.

Beispiel 3

β-Cyclodextrin-2-Methyl-1-buten-Einschlußverbindung

100 ml gesättigte β-Cyclodextrin-Lösung (1,8 %ig) wird auf 10 °C gekühlt und mit 3 ml 2-Methyl-1-buten versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entste-hende schwerlösliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriergetrocknen

und Filtrieren wird der Niederschlag in kristalliner Form erhalten. 2-Methyl-1-buten-Gehalt nach GC-Bestimmung: 0,82 %,

5 Beispiel 4

β-Cyclodextrin-Isopren-Einschlußverbindung

100 ml gesättige Ar-Cyclodextrin-Lösung (1.8 %ig) wird auf 10 °C gekühlt und mit 3 ml leopren versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschallbad wird der entstehende schwer-Gisliche Komplex ausgefüllt. Durch Gefriergetrocknen und Filtrieren wird der Nieder-schlag in kristalliner Form erhalten. Isoprengehalt nach GG-Bestimmung: 1,0 %.

Belspiei 5

β-Cyclodextrin-Isopropylchloridzo Einschlußverbindung

100 ml gesättigte A-Cyclodextrin-Lösung (1,8 kig) wird auf 10 °C gekühlt und mit 3 ml lespopolyckhoird versetzt. Unter ständigem Rühren in Uhraschallbad wird der entstehende schwerfdsliche Komplex ausgefällt. Durch Gefriertrocknen und Filteren wird der Nieder-schlag in kristalliner Formerhalten. Isopropylchloridgehalte nach GC-Bestimmung: 0.5 %.

Beispiel 6

β-Cyclodextrin-Isopentan-Einschlußverbindung

100 ml gesättigte a-Cyclodextrin-Lüsung (1,8 %ig) wird auf o °C gekühl und mit 3 ml leopentan versetzt. Unter ständigem Rühren im Ultraschaltblad wird der entstehende schwerfösiten Komplex ausgefält. Durch Gefrietrocknen und Filtrieren wird der Nieder-schlag in kristalliner Formerhalten.

Beispiei 7

5 Xenon/α-Cyclodextrin-Einschlußverbindungen

In einem 200-cm²-Autoklaven werden 100 ml gesättigte «-Cyclodextrin-Lösung (ca. 12 %ig) net re 7 Atmosphären Xenon 7 Tage lang bei Zimmertemperatur inkubiert. Das kristalline Addukt kann abgesaugt, mit kaltem Wasser gewaschen und im xskikkator über Calciumchlorid getrocknet werden.

Kohlendioxid/a-Cyclodextrin-Einschlußverbindung

In einem 200-cm²-Autoklaven werden 100 ml gesättigte a-Cyclodextirn-Lösung (ca. 12 %ig unter 7 Atmosphären Kohlendioxid 7 Tage lang bei Zimmertemperatur inkubiert. Das kristalline Addukt kann abgesaugt, mit kaltem Wasser gewaschen und im Exsikkator über Calciumchlorid getrocknet werden.

Belsolel 9

Isopentan/Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Einschlußverbindung

15 ml 20 %ige Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Lösung werden bei 10 °C mit 2 ml Isopentan versetzt, im Ultraschallbad 3 Minuten beschallt und danach für 26 Stunden Inkubiert. Der entstandene Komplex bleibt in Lösung.

Beispiel 10

Isopren/Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Einschlußverbindung

15 ml 20 %ige Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Lösung werden bei 10 °C mit 2 ml Isopren verlestt, im Ultraschallbad 3 Minuten beschallt und danach für 26 Stunden inkublert. Der entstandene Komplex bleibt zum Teil in Lösung und fällt zu einem Teil als weißer Nieder-schlag aus.

Beisplel 11

Furan/Hydroxypropyl-β-Cyclodextrin-Einschlußverbindung

15 ml 20 %ige Hydroxypropyl-β-Cyclodextrintösung werden bei 10 °C mit 2 ml Furan versetzt, im Ultraschallbad 3 Minuten beschallt und danach für 28 Stunden inkubiert. Der entstandene Komplex bleibt zum Teil in Lösung und fällt zu einem Teil als weißer Nieder-schlag aus.

Beisplel 12

Isopentan/a-Cyclodextrin-Einschlußverbindung

20 ml gesättigte ar-Cyclodextrin-Lösung werden mit 1 ml Isopentan versetzt und im Ultra-schallbad 3 Minuten beschallt. Der entstehende schwerlösliche Komplex wird durch Filtration gewonnen und über Calciumchlorid getrocknet.

Belspiel 13

Isopren/a-Cyclodextrin-Einschlußverbindung

20 ml gesättigte α-CD-Lösung werden mit 1 ml Isopren versetzt und im Ultraschallbad 3 Minuten beschallt. Der entstehende schwerlöstiche Komplex wird durch Filtration gewonnen und über Calciumchlorid netrocknet.

Beispiel 14

Furan/a-Cyclodextrin-Einschlußverbindung

20 ml gesättigte a-Cyclodextrin-Lösung werden mit 1 ml Furan versetzt und im Ultraschallbad 3 Minuten beschallt. Der entstehende schwerlösliche Komplex wird durch Filtration gewonnen und über Calciumchlorid getrocknet.

Beispiel 15

en einem Inkubationsgefäß werden zu 100 ml ges. -Cyclodextfin-Lösung (5 °C) unter Beschallung im Ultraschalbad 4 g Eukalyptol zugetropft und für weitere 30 Minuten beschallt. Danach wird der Ansatz 48 Stunden in einem gekühlten, geschlossenen Gefäß geschütteit. Der entstanden Niederschlag wird durch Filtration gewonnen, mit kaltem Ethanol gewaschen, in fl. N₂ eingefroren und gefrieretrocknet.

Beispiel 16

100 ml ges. β-Cyclodextrin-Lösung werden mit 2 g Geraniol bei 5 °C 4 Stunden im Ultra-eschallbad beschallt und danach für 24 Stunden bei 5 °C inkubiert. Der entstandene Niederschlag wird abfiltiert, mit kaltem Ethanol gewaschen, in fl. N₂ eingefroren und gefrier-gebrocknet.

Für die Beispiele 11 bis 16 gilt:

Der kristalline Niederschlag wird nach dem Reinigen in einem geeigneten wäßrigen Medium, vorzugsweise physiologischer Kochsatz-, Glukoseoder Ringerlösung aufgenommen und ist dann iniektionsfähig.

50 Patentansprüche

 Ultraschall-Kontrastmittel bestehend aus Mikropartikeln, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikropartikel aus Amylosen und einem Gas und/oder einer organischen Flüssigkeit mit einem Siedepunkt unter 60 °C bestehen.

- Ultraschall-Kontrastmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikropartikel als Amylosen Cyclodextrine oder Cyclodextrinderivate enthalten.
- Ultraschall-Kontrastmitel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 2. dadurch gekennzeichnet, daß die Mikropartikel als organische Flüssigkeiten mit einem Siedepunkt unter 80 °C 1.1-Dichlorethylen, 2-Methyl-2-buten, Isspropylchlorid, 2-Methyl-1-3-butadien, 2-Butin, 3-Methyl-1-buten, Disconditiournethan, Furan, 3-Methyl-1-buten, Disconditiournethan, Furan, 3-Methyl-1-buten, Disconditiournethan, Propylenoxid, N-Ethylimethylamina, Brommethan, Protylenoxid, N-Ethylimethylamin, Brommethan, Cyclopentan, 2-3-Pentaiden, Cyclopenten oder derm Gemische anthalien.
- Ultraschall-Kontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 2. dadurch gekennzeichnet, daß die Mikropartikel als Gase Luft, Edelgase Stickstoff, Sauerstoff, Kohlendioxid, Wasserstoff, Ammoniak, Ethylen, Melhars, Echan, Propan oder Butan oder deren Gemische enthalten.
- Ultraschall-Kontrastmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikropartikel ätherische Öle enthalten.
- Ultraschall-Kontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekomzeichnet, daß die aus Amylosen bestehenden Mikropartikel mit einer hydrophoben Hüllsubstanz bestehend aus Ölen, Fetten undfoder oberflächenaktiven Substanzen Überzogen und im w
 ßörjem Medium suspendiert sind.
- Ultraschall-Kontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die aus Amylosen bestehenden Mikropartikel von einer Matrix, insbesondere polymerer Struktur, umhüllt sind.
- Ultraschall-Kontrastmittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichent, daß durch Zugebe osmotisch aktiver Substanzen, insbesondere Kochsalz, Mannit, Galaktose, Glukose, Fruktose, die physiolgische Isotonie eingestellt ist.
- Verwendung von Mikropartikeln gemäß den Ansprüchen 1 bis 8 enthaltend ein Gas oder eine organische Flüssigkeit und Amylosen zur Herstellung eines Präparates für die Ultraschalldiagnostik oder -therapie.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 93 11 2378

	EINSCHLÄGI	GE DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebi	sents mit Angabe, soweit erforderlich, ichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL4)
	AN 88-188752	ns Ltd., London, GB; KURRINEN) 7. Dezember *	1,2,4,6,	A61K49/00
i	FR-A-2 496 460 (CH VEGYESZETI TERMEKE * Seite 6 - Seite	INOIN GYOGYSZER- ES K GYARA RT.) 8; Beispiele 1-5 *	5,6,8,9	- 2
	EP-A-0 123 235 (SC * das ganze Dokume * Seite 6, Zeile 1 * Seite 7, Zeile 7	nt * . 9 - Zeile 21 *	1,2,4-6, 8,9	ŧ
	WO-A-85 02772 (SCHI * Seite 3, Zeile 2 * Seite 3, Zeile 2 * Ansprüche 1.7 *		1,9	RECHERCHERTE
		OR ASSOCIATES, INC.)	1-9	A61K
٨	EP-A-0 229 616 (KA * Ansprüche 1,6 *	O CORPORATION)	1,2,4	• Y
			100	
Der voi	rliegende Recherchenhericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt	-	
	Recharchement	Abschlisherten der Recherche	اــــــا	Preder